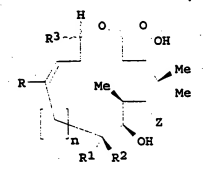
		MR, NE, SN,	TD, TG
PRAI	US	96-32282	19961203
	US	97-33767	19970114
	US	97-47566	19970522
	US	97-47941	19970529
	US	97-55533	19970813
	WO	97-US22381	19971203
GI		•	



AB Syntheses of epothilone A and B, desoxyepothilones A and B, and analogs (I) [R,R1,R2 = independently H, (un) substituted linear or branched chain alkyl; R3 = CHY=CHX, H, linear or branched chain alkyl, Ph, 2-methyl-1,3-thiazolinyl, 2-, 3-, or 4-furanyl, 2-, 3-, or 4-pyridyl, imidazolyl, 2-methyl-1,3-oxazolinyl, 3- or 6-indolyl; X = H, linear or branched chain alkyl, Ph, 2-methyl-1,3-thiazolinyl, 2-, 3-, or 4-furanyl, 2-, 3-, or 4-pyridyl, imidazolyl, 2-methyl-1,3-oxazolinyl, 3- or 6-indolyl; Y = H, linear or branched chain alkyl; Z = O, substituted NOH, substituted NNH2; n = 0-3] and their intermediates are described. Activities of novel compns. based on I and methods for the treatment of cancer and cancer which has developed a multidrug-resistant phenotype are presented.

L39 ANSWER 8 OF 23 HCAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS

AN 1999:32076 HCAPLUS

DN 130:81349

TI Method for the preparation and assembly of intermediate products in the production of epothilones

PA Schering A.-G., Germany

PATENT NO. KIND DATE

PT DE 19726627 Al 19981224

* STRUCTURE DIAGRAM TOO LARGE FOR DISPLAY - AVAILABLE VIA OFFLINE PRINT *

AB The prepn. of epothilone intermediates I [R1 = H, C1-6-alkyl, CH2Ph; X = OH, halogen, SO2Ph, SO2B, A; R2 = H, Me; N = C1-4-alkyl, C1-4-perfluoroalkyl; n = 0, 1; R6 = SiR8R9R10, (un) substituted benzyl; R7

= chelating protective group], II (Y = OH, Br, I; R3 = H, Me; R4 = chelating protective group, R5 = C1-4-alkyl), III, IV (PMB = CH2C6H4OMe-4), V (PMP = C6H4OMe-4), VI (R8 = CH:CH2, R9 = H; R8 = CHO, CO2H, R9 = SiMe2CMe3), and (S)-3-(p-methoxybenzyloxy)-2-methylpropionaldehyde from Me (S)-3-hydroxy-2-methylpropionate are described. Thus, VI (R8 = CO2H, R9 = SiMe2CMe3) was prepd. from V via allylation with allylborane reagent - prepd. from BrMgCH2CH:CH2 and disopinocampheylboron chloride - in Et2O, sepn. of major diastereomer, silylation with Me3CMe2SiO3SCF3 in CH2Cl2, ozonolysis, and oxidn. with NaClO2 in aq. Me3COH contg. NaH2PO4 and 2,3-dimethyl-2-butene.

```
L39
    ANSWER 9 OF 23 HCAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS
AN
     1998:804132 HCAPLUS
DN
     130:33009
    A method of treating cancer using an antineoplastic agent-prenyl-protein
     transferase inhibitor combination, and compound preparation
PA
    Merck & Co., Inc., USA; Sloan-Kettering Institute for Cancer Research
     PATENT NO.
                     KIND DATE
     WO 9854966
                      A1
ΡI
                            19981210
    AU 9877957
                      A1
                            19981221
    W: AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, GW, HU,
DS
         ID, IL, IS, JP, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MX,
         NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN,
         YU, AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM
    RW: GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW, AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI,
         FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA,
         GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG
PRAI US 97-48736
                     19970605
     GB 98-1231
                     19980121
     WO 98-US8646
                     19980604
     Methods are provided for treating cancer using a combination of a compd.
AB
    which is an antineoplastic agent and a compd. which is a inhibitor of
     prenyl-protein transferase. The methods comprise administering to a
     mammal, either sequentially in any order or simultaneously, amts. of
     .gtoreq.2 therapeutic agents selected from a compd. which is an
     antineoplastic agent and a compd. which is an inhibitor or prenyl-protein
     transferase. The invention also relates to methods of prepg. such compns.
L39 ANSWER 10 OF 23 HCAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS
```

AN. 1998:762086 HCAPLUS

DN 129:343364

TI Methods for preparation of epothilone derivatives

PA Gesellschaft fuer Biotechnologische Forschung m.b.H. (GBF), Germany PATENT NO. KIND DATE

PI DE 19821954 A1 19981119

PRAI DE 97-19720250 19970515

Methods for prepn. of epothilone derivs. are characterized by: (a) proceeding from epothilones A, B, C or D, wherein the C(2) - and C(3) - atoms can be joined together through CH2CH(OH) or CH:CH and wherein one provides an (un)protected OH group at the resulting bond at C(3) and C(7); (b) oxidn. at C(16) to form a keto group; (c1) exchanging the oxygen of the keto-group t a :CH2 gr up using Ph3P:CH2; and if necessary (d1) this :CH2 gr up, with the help of the compd. RCH:CH2, is catalytically converted to a :CHR group [R = aliph. residue, (un)substituted Ph, heterocycle, esp. a pharmaceutically active residue]; or (c2) for the bond between C(16) and

® BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



PATENT- UND
MARKENAMT

® Off nlegungss hrift B DE 197 26 627 A 1

Aktenzeichen:

197 26 627.4

② Anmeidetag:

17. 6.97

(3) Offenlegungstag:

24. 12. 98

(f) Int. Cl.⁶: C 07 D 319/06 C 07 D 417/06 C 07 D 493/04 C 07 C 59/216 C 07 C 317/46

C 07 F 7/08 C 07 C 49/255 // (C07D 417/08, 303:12,277:24)A01N 43/90.A81K 31/425.

43/90, A61K 31/425, C07C 69/712, 43/23, 47/277, 49/225

, U

M Anmelder:

Schering AG, 13353 Berlin, DE

@ Erfinder:

Mulzer, Johann, Prof. Dr., Wien, AT; Mantoulidis, Andreas, Dipl.-Chem., ., ZZ

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- Zwischenprodukte, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Herstellung von Epothilon
- Die Erfindung betrifft den in den Patentansprüchen gekennzeichneten Gegenstand, daß heißt Zwischenprodukte, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Herstellung von Epothilon A, Epothilon B oder deren Derivaten.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft den in den Patentansprüchen gekennzeichneten Gegenstand, daß heißt Zwischenprodukte, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Herstellung von Epothilon A, Bpothilon B oder deren Derivaten. Es ist bekannt, daß die Naturstoffe Epothilon A (R = H) und Epothilon B (R = Methyl)

R = H, CH₃

fungizid und cytotoxisch wirken (DE 41 38 042 C2). Nach Hinweisen für eine in vitro Aktivität gegen Brust- und Darmtumorzeillinien erscheint diese Verbindungsklasse in besonderem Maße interessant für die Entwicklung eines Arzneimittels. Verschiedene Arbeitsgruppen beschäftigen sich daher mit der Synthese dieser makrocyclischen Verbindungen. Jede
Arbeitsgruppe geht von anderen Bruchstücken des Makrocyclus aus, um die gewänschten Naturstoffe zu synthetisieren.
Es bestand daher die Aufgabe, geeignete Bruchstücke vor allem diastereomerenrein bereitzustellen, aus denen sich

Epothilon A und Epothilon B und deren Derivate herstellen lassen. Es wurde nun gefunden, daß die Zwischenstufen der allgemeinen Formein I

worin R^1 Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, oder ein gegebenenfalls substituierter Benzylrest und X OH, Halogen, -SO₂-Ph, -SO₂-B oder

50

60

mat

8 R² in der Bedeutung von Wasserstoff oder Methyl,

B in der Bedeutung von C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Perfluoralkyl und

n in der Bedeutung von 0 oder 1 bedeuten,

und II

li

worin Y OH, Brom, Iod \mathbb{R}^3 Wasserstoff oder Methyl, \mathbb{R}^4 eine beliebige chelatisierungsfähige Schutzgruppe und

R⁵ C₁-C₄-Alkyl sein können, geeignet sind für die Synthese von Epothilon A und Epothilon B und deren Derivaten. Die Estergruppen R¹ können beliebig gewählt werden. Sperrige, unter milden Reaktionsbedingungen entfernbare Ester wie zum Beispiel der tert. Butylester sind bevorzugt.

 C_1 - C_6 -Alkyl bedeutet geradkettige oder verzweigte Alkylreste wie zum Beispiel Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Sekundärbutyl, Tertiärbutyl. Als substituierter Benzylrest R¹ kommen z. B. p-Methoxybenzyl, 2,4-Dimethoxybenzyl in Frage.

Halogen bedeutet Fluor, Chlor, Brom Jod, wobei Brom und Jod bevorzugt sind.

Der Phenylring des Phenylsulfonrestes in der Bedeutung von X kann gegebenenfalls beliebige Substituenten tragen zum Beispiel CH3, CF3. Unter C1-C4-Perfluoralkyl sind geradkettige oder verzweigte vollständig fluorierte Alkylreste wie zum Beispiel CP3.

C2F5, C3F7, C4F9 zu verstehen.

Unter einer beliebigen chelatisierungsfähigen Schutzgruppe R⁴ und R⁷ sind zum Beispiel p-Methoxybenzyl, Trimethylsilyl, Tri-isopropylsilyl (TIPS) oder andere Silylether, sowie Benzyl, Tetrahydropyranyl, Methoxymethyl, SEM, Benzoyl, Acetyl zu verstehen. Besitzen zwei nebeneinanderstehende Alkoholfunktionen den Rest R⁷ als Schutzgruppe, so kann dieser such eine p-Methoxyphenylmethylengruppe sein, die an beide Sauerstoffstome gleichzeitig gebunden ist. C1-C4-Alkyl bedeutet Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Sekundärbutyl, Tertiärbutyl.

Die Reste R⁸, R⁹, und R¹⁰ können gleich oder verschieden sein und C₁-C₄-Alkyl oder Phenyl bedeuten.

Die Zwischenstufe der allgemeinen Formel I

kann diastereomerenrein hergestellt werden.

In Schema 1 ist die Herstellung beispielhaft für R¹ = Wasserstoff und X = OH dargestellt, wobei die Alkoholfunktionen des Endproduktes noch Schutzgruppen tragen, die nach bekannten Methoden abspaltbar sind.

3

15

30

35

55

Die Herstellung der Verbindung der Formel I beginnt mit der Reduktion von Methyl-3-hydroxy-(2S)-methylpropio-

nat, das nach Schützen der Hydroxygruppe (a) mit p-Methoxy-benzyl-2,2,2-trichloracetimidat(PMBTCAI) mit Diisopropylaluminiumhydrid (b) zum Alkohol umgesetzt wird. Swern-Oxidation (c) führt zum Aldehyd, der ohne Reinigung weiter umgesetzt wird. Unter den üblichen Bedingungen wird von 2,2-Dimethyl-1-hexen-4-on bei -90°C innerhalb von 30 min. mit Lithiumdiisopropylamid (d) das Lithiumenolat erzeugt, zu dem der ungereinigte Aldehyd in Tetrahydrofuran langsam zugegeben wird. Die Syn-Aldol-Produkte entstehen als Diastereomerengemisch in einem Verhältnis von 79: 21 und können aufgetrennt werden. Das eingesetzte Keton, 2,2-Dimethyl-1-hexen-4-on, wird leicht durch Reaktion der aus Prenylchlorid mit Magnesium erhaltenen Grignardverbindung mit Propionylchlorid erhalten. Die sekundäre Alkoholfunktion des Syn-Aldol-Hauptproduktes wird als Benzylidenacetal (e) geschützt. Dieses wird unter Zugabe von aktiviertem Molekularsieb und Dichlordicyanobenzochinon unter wasserfreien Bedingungen erhalten. Ozonolyse (f) der terminalen Vinylgruppe setzt den Aldebyd frei, der einer Allylborierung unterworfen wird, bei der nach oxidativer Aufarbeitung mit 5 Aquivalenten Natriumhydroperoxid (g) ein Diastereomerengemisch der beiden Alkohole im Verhältnis von 81:19 erhalten werden. Nach Diastereomerentrennung mit HPLC wird die Hydroxygruppe als Tertiärbutyldimethylsilylether durch Umsetzung mit Tertikrbutyldimethylsilyltriflat, 2,6-Lutidin bei 0°C in Methylenchlorid geschützt (h). Ozonolyse der Doppelbindung bei -78°C unter Aufwärmen auf Raumtemperatur in Methylenchlorid/Methanol 20:1 und Aufarbeitung mit Triphenylphosphin (i) und Pinnick-Oxidation des Aldehyds mit Natriumchlorit, Natriumdihydrogenphosphat, 2,3-dimethyl-but-2-en in 3 Stunden in Tertiärbutanol/Wasser-Gemisch (k) führt zur Carbonskure. Es wird die Zwischenstufe der Formel I erhalten, worin zwei Hydroxygruppen als cyclisches Acetal und die b-Hydroxygruppe als tert. Butyldimethylsilylether geschützt sind. Beide Schutzgruppen lassen sich bei Bedarf auf literaturbekannte Weise

Die nachfolgenden Beispiele dienen der näheren Erläuterung der Erfindungsgegenstandes, ohne ihn auf diese beschränken zu wollen.

Präperative Methoden

Alle Umsetzungen metallorganischer Reagenzien und alle Reaktionen in absoluten Lösemitteln werden unter Luftund Feuchtigkeitsausschluß durchgeführt. Die verwendeten Glasapparaturen werden vor Versuchsbeginn mehrmals im Ölpumpenvakuum ausgeheizt und mit getrocknetem Argon der Firma Linde belüftet. Wenn nicht anders angegeben, werden sämtliche Reaktionsansätze magnetisch gerührt.

Methylenchlorid wird über eine basische Aluminiumoxidsäule der Aktivitätsstuse I (Woelm) getrocknet. Diethylether wird nach Vortrocknung auf einer basischen Aluminiumoxidsäule über eine 8: 1 Natrium/Kalium-Legierung refluxiert bis zur stabilen Blaufärbung des Benzophenon-Indikators und vor der Verwendung frisch abdestilliert. Das Tetrahydrofuran (THP) wird über KOH vorgetrocknet, über eine mit basischem Aluminiumoxid beschickte Säule filtriert und anschließend über Kalium mit Triphenylmethan als Indikator destilliert.

Der Essigsäureethylester (EE) wird nach Vortrocknung über Calciumchlorid ebenso wie Hexan (Hex) vor der Verwendung zur Säulenchromatographie am Rotationsverdampfer abdestilliert.

Chromatographische Verfahren

Sämtliche Reaktionen werden durch Dünnschichtchromatographie (DC) auf Kieselgel-60-Alufolien mit UV-Indikator F234 der Firma Merck verfolgt. Als Laufmittel werden zumeist Lösemittelgemische aus Hexan (Hex) und Essignäureethylester (EE) verwendet. Zum Sichtbarmachen nicht UV-aktiver Substanzen bewährt sich meist Anisaldehyd/ Eisessig/ Schwefelsäure (1:100:1) als Standard-Tauchreagenz.

Die präpermive Säulenchromatographie wird an Kieselgel-60 der Firma Merck (0,04-0,063 mm, 230-400 mesh) durchgeführt, wobei als Eluens Lösemittelgemische aus Hexan (Hex) und Essigsäureethylester (EE) bzw. Diisopropylet-

Im analytischen, wie auch im präperativen Maßstab werden die hochdruckfillssigkeitschromatographischen Trennungen (HPLC) auf Modulsystemen der Firmen Knauer (Pumpe 64, UV- und RI-Detektoren, Säulen und Schreiber), Waters/ Millipore (Injektionssystem U6K9) und Milton-Roy (Integrator CI-10) durchgeführt. Pür die analytische HPLC wird zumeist eine Knauer-Säule (4 · 250 mm) mit 5 µm Nucleosil und für die präperative HPLC eine Säule (16 · 250 mm, $32 \cdot 250$ mm bzw. $64 \cdot 300$ mm) mit 7 μm oder 5 μm Nucleosil 50 verwendet.

Farbereagenzien

Fürbereagenz I (FI): 1 g Cer(IV)sulfat in 10 mL konz. Schwefelsäure und 90 mL Wasser liefert mit den meisten reduzierbaren Verbindungen intensiv blaue Farbreaktion beim Trocknen.

Färbereagenz II (F II): Eine 10%ige ethanolische Lösung von Molybdatophosphorsäure stellt ein weiteres Tauchreagenz zum Nachweis ungesättigter und reduzierbarer Verbindungen dar. Im Unterschied zum Färbereagenz I zeigt das Molybdat-Färbereagenz, speziell auf einige Funktionalitäten ansprechend, ein breiteres Farbspektrum bei praktisch gleicher Zuverlässigkeit.

Färberesgenz III (F III): 1 ml. Anisaldehyd in 100 ml. Ethanol und 2 ml. konz. Schwefelsäure stellt ein äußerst empfindliches Färbereagenz dar, daß zudem auch das wohl breiteste Farbspektrum zeigt.

Färbereagenz IV (F IV): Das Vanillin-Tauchbadreagenz ist ähnlich empfindlich, wie das Anisaldehyd-Färbereagenz

und zeigt wie dieses ein nahezu breites Parbspektrum. Parbercagenz V (FV): 1 g 2,4-Dinitrophenylhydrazin in 25 mL Ethanol, 8 mL Wasser und 5 mL konz. Schwefelsäure stellt ein hervorragendes, selektiv schon ohne Erwärmung auf Aldehyde und etwas langsamer auf Ketone ansprechendes,

Färbereagenz VI (F VI): Eine 0.5% ige wässerige Lösung von Kaliumpermanganat zeigt durch Entfärbung oxidierbare Tauchreagenz dar. Gruppen an, wobei ungesättigte, nicht aromatische Struktureinheiten spontan ohne Erwärmung reagieren.

Spektroskopische Verfahren und allgemeine Analytik

NMR-Spektroskopie

Die ¹H-NMR-Spektren werden mit einem AC 250, AM 270 oder AMX 500 Spektrometer der Firma Bruker mit den Substanzen als Lösung in deuterierten Lösemitteln und Tetramethylsilan als internem Standard aufgenommen. Die Auswertung der Spektren erfolgt nach den Regeln erster Ordnung. Ist eine auftretende Signalmultiplizität damit nicht zu erklären, erfolgt die Angabe des beobachteten Liniensatzes. Zur Bestimmung der Stereochemie wird die NOB-Spektroskopie (Nuclear Overhauser Effect) verwendet.

Zur Charakterisierung der Signale werden folgende Abkürzungen verwendet: s (Singulett), d (Dublett), dd (Doppeldublett), ddd (6-Liniensystem bei zwei gleichen Kopplungskonstanten bzw. ein 8-Liniensystem bei drei verschiedenen Kopplungskonstanten), t (Triplett), q (Quartett), quint (Quintett), sext (Sextett), sept (Septett), m (Multiplett), mc (zen-

triertes Multiplett), br (breit) und v (verdecktes Signal).

Die ¹³C-NMR-Spektren werden mit einem AC 250 der Firma Bruker mit CDCl₃-Signal bei 77,0 ppm als internem Standard vermessen, wobei die Protoneuresonanzen breitbandentkoppelt werden.

Herstellungsvorschrift 1

Darstellung von 4,4-Dimethyl-hex-5-en-3-on

Keton CaH14O M= 126.19 g/mol C 76.1% H 11.2% O 12.7%

In einem Dreihalsrundkolben mit Innenthermometer und Teflon-Septum-Weiterleitung werden 17 g Magnesiumspline in 100 mL abs. THF vorgelegt. Die Oberfläche des Mg wird durch einige Kriställchen Iod aktiviert und noch einige Tropfen Chloro-3-Methyl-But-2-en bei Raumtemperatur zugegeben.

Nach 10 min wird die Lösung auf -15°C abgekühlt und 27 mL 1-Chlor-3-methylbut-2-en (239 mmol) in 100 mL abs.

THF über einen Zeitraum von etwa 4 h zugetropft.

Die Reaktionslösung wird auf Raumtemperatur erwärmen gelassen und 30 min nachgerührt. Die fertige Grignard-Lag. wird vom Magnesiumrest abdekantierend in einen Tropftrichter des zweiten Reaktionsgefäßes durch Argoniberdruck transferiert. Nun wird die Grignard-Lösung zu 41.7 mL (476 mmol) Propansäurechlorid in 100 mL abs. THF bei -78°C über ca. 2 h zugetropft. Die wird Lösung auf Raumtemperatur erwärmen gelassen, 1 h nachgerührt und schließlich auf 500 mL Eiswasser gegossen.

Die Phasen werden getrennt, die wäßrige noch zweimal mit Diethylether extrahiert die vereinigten organischen Pha-

sen mit 600 mL 2M NaOH und 300 mL Brine gewaschen und über Magnesiumsulfat getrocknet.

Nach Entfernung des Solvens am Rotationsverdampfer wird das verbleibende Rohprodukt über eine Vigreux-Kolonne im Wasserstrahlvakuum bei ca. 35°C destilliert (Lit.: 73°C bei 40 Torr). Es wurden 22.45 g (74.6%) sauberes Produkt, als klare Lösung, erhalten.

1H-NMR (250 MHz, CDCl₃) für das Keton: 8 in ppm = 1.01 (t, J = 7.5 Hz, 3H, H-1); 1.23 (s, 6H, H-3); 2.49 (q, J = 14.5, 7.25 Hz, 2H, H-2); 5.10 (dd, J = 3.2, 0.8 Hz, 1H, H-5); 5.16 (dd, J = 3.1, 0.8 Hz, 1H, H-5); 5.93 (dd, J = 17.5, 10.6 Hz, 1H, H-4).

¹³C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃): 8 in ppm = 55 8.0; 23.4; 30.4; 50.5; 113.8; 142.6; 213.5.

IR (KBr-Film): v in cm⁻¹ = 3087 m; 2976 vs; 2938 s; 2879 m; 1840 w; 1712 vs; 1634 m; 1463 m; 1414 m; 1378 m; 1363 m; 1343 m; 1204 w; 1173 w; 1100 s; 1048 w; 1021 m; 1002 m; 972 m; 919 s; 823 w; 806 w; 681 m.

MS (EI, 70 eV, 40° C): m/c =127[M+H]; 126 [M*]; 90; 73; 70; 69; 66; 57.

 $C_8H_{14}O: (M=126 g \cdot mol^{-1})$

Beispiel 1

Darstellung von (+)-(2S)-[3-[(4-methoxyphenyl)methoxy]-2-methyl] propansäure-methylester

MeO2C OPME R2-PMB C13H18O4 M= 238.28 g/mol C 65.5% H 7.6% O 26.9% Zu 0.4 g (10 mmol; 60%ige Form) Natriumhydrid in 50 mL abs. Diethylether werden bei Raumtemperatur unter Argon langsam 13.8 g (100 mmol) para-Methoxybenzylalkohol in 30 mL abs. Diethylether gelöst, zugegeben und noch 30 min bei Raumtemperatur gerührt, wobei sich die Lösung gelblich einfärbt. Die Reaktionslösung wird auf ca. -5°C abgektihlt und dann langsam mit 10.13 mL (100 mmol) Trichloracetonitril versetzt und über 4 h auf Raumtemperatur erwikmen gelassen, wobei sich die Lösung trüb orange-braun versikrbt. Die robe Lösung wird am Rotationsverdampfer konzentriert, mit 100 mL einer Hex/MeOH-Leg. (98: 2) versetzt und die ausgefallenen Salze über eine Kieselgel/Celite beschickte G3-Pritte filtriert. Die Salze werden noch dreimal mit ca. 50 ml. der Hex/MeOH-Lag. nachgewaschen und einrotiert. Zu einer Lösung des Rohimidats in 100 mL abs. CH2Cl2 werden 6.66 g (56.38 mmol) (S)-Roche's auremethylester zugegeben und auf ca. -5°C abgekühlt. Bei dieser Temperatur werden unter kräftigem Rühren 5 Tropfen Trifluormethansulfonsäure (kas. Menge) vorsichtig zugetropft, wobei sofort Trichloracetimidatsalze auszufallen beginnen. Die Lösung wird über Nacht auftauen gelassen, die ausgefallenen Salze über eine Kieselgel/Celite beschickte Pritte filtriert, die Salze noch mit 100 mL einer CH2Cl2/Hex-Lag. (2:1) nachgewaschen und einrotiert. Nach chromatographischer Reinigung über eine 5: 1-Hex/HE-Kieselgelsäule wurden 12.64 g (94.2%) nur sehr leicht verunreinigten Produktes erhalten. R_c -Wert (Hex/EE= 3:1) ≈ 0.56 FII (rotviolett); FIII (grau) H-NMR (250 MHz, CDCl₃) von R2-PMB: 8 in ppm = 1.16 (d, J = 7.1 Hz, 3H, 2-CH₃); 2.77 (tq, J = 7.1, 7.1 Hz, 1H, 2-H); 3.45 (dd, J = 9.2, 5.9 Hz, 1H, 3-H,); 3.63 (dd, J = 9.2, 7.3 Hz, 1H, 3-Hb); 3.69 (s, 1H, -CO₂CH₃); 3.80 (s, 3H, Ar-OCH₃); 4.45 (s, 2H, -CH₂-Ar); 6.87 (dt, J = 8.7, 2.4 Hz, 2H, Ar-H); 7.24 (dt, J = 8.7, 2.0 Hz, 2H, Ar-H). 40 13C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃): 8 in ppm = 13.9; 40.0; 51.6; 55.1; 71.5; 72.6; 113.6; 129.1; 130.1; 159.0; 175.2. IR(KBr-Film): v in cm-1 = 2951 m; 2906 m; 2860 m; 2838 m; 1738 vs; 1612 s; 1586 w; 1513 vs; 1462 m; 1436 m; 1363 m; 1302 m; 1248 vs; 1200 s; 1175 s; 1090 s; 1035 s; 996 w; 828 m; 759 w. MS (EL. eV. 200°C); m/c = 238 [M+]; 137; 121; 109; 89; 87; 78; 77; 65; 59. 50 Drehwert: $(\alpha)_n^{30} = + 8.4 (c = 1.49; CHCl_3)$ $C_{13}H_{16}O_4$: (M = 238.38 g · mol⁻¹) EA: ber.: C: 65.53% H: 7.61% gef.: C: 65.26% H: 7.48% 55 60

Beispiel 2

Darstellung von (+)-(2R)-[3-[(4-methoxyphenyl)methoxy]-2-methyl]propanol

HO 1 3 OPMB

R3-PMB C₁₂H₁₈O₃ M= 210.27 g/mol C 68.5% H 8.6% O 22.8%

10

25

In 1 L abs. THP werden 12.64 g (53,08 mmol) R2-PMB bei -20°C vorgelegt. Nun werden langsam 132.7 mL (159,2 mmol) einer 1.2 M DIBAH in Toluol-Lag. über einen Tropftrichter zugegeben, 1 h bei -20°C nachgerührt, auf Raumtemperatur erwärmen gelassen und bis zum vollständigen Umsatz weitergerührt.

Zum Reaktionsabbruch werden 18 mL McOH bei ca. -10°C sehr vorsichtig, langsam zugegeben. Um die Al-O-Bindung aufzubrechen werden anschließend 55 mL ges. NH₂Cl-Lag, ebenfalls sehr vorsichtig zugetropft und die Lösung un-

20 ter Rühren mit dem KPG-Rührer über Nacht auftauen gelassen.

In aller Regel erhält man bei dieser Aufarbeitung sehr gut filtrierbare, kristalline Aluminiumsalze. Nach Filtration und Entfernung des Solvens am Rotationsverdampfer wurden 8.44 g Rohprodukt erhalten. Das schon recht saubere Rohprodukt wird über eine 1:1-Hex/EE-Kieseigelsäule chromatographiert. Es wurden schließlich 7 g Reinprodukt (91.4%) erhalten.

R_f-Wert (Hex/EE= 3:1) ≈ 0.23 F II (rotviolett); F III (grau)

- 1H-NMR (250 MHz, CDCl₃) von R3-PMB: 5 in ppm =
 0.87 (d, J = 7.0 Hz, 3H, H-4); 2.04 (mc, 1H, H-3); 2.72 (br, 1H, H-1); 3.39 (dd, J = 8.1, 8.0 Hz, 1H, H-5); 3.51 (dd, J = 4.8, 4.7 Hz, 1H, H-5); 3.58 (mc, 2H, H-2); 3.80 (a, 3H, H-9); 4.44 (a, 2H, H-6); 6.88 (d(t), J = 8.7, (2.0) Hz, 2H, H-8); 7.24 (d(t), J = 8.7, (1.9) Hz, 2H, H-7).
- 35 ¹³C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃): 8 in ppm = 13.4; 35.4; 55.1; 67.5; 72.9; 74.8; 113.7; 129.1; 130.0; 159.1.

IR(KBr-Film): v in cm⁻¹ = 3425 br; 2957 s; 2908 s; 2872 s; 2060 w; 1884 w; 1721 w; 1613 s; 1586 m; 1513 vs; 1464 m; 1363 m; 1302 m; 1248 vs; 1721 w; 1613 s; 1586 m; 1513 vs; 1464 m; 1363 m; 1302 m; 1248 vs; 174 m; 1090 s; 1036 vs; 820 s; 757 w.

MS (EI, 70 eV, 40°C): m/e = 210 [M*]; 137; 121; 109; 89; 78; 77; 55; 52; 51.

45 Drehwert: $[\alpha]_0^{20} = +16.6(c=1.16;CHCl_3)$

C₁₂H₁₈O₃: (M = 210.14g · mol⁻¹) EA: bet.: C: 68.55% H: 8.64%; gef: C: 68.27% H: 8.45%.

Beispiel 3

Darstellung von (+)-(2S)-[3-[(4-methoxyphenyl)methoxy]-2-methyl]propanal

55 OPMB €

R4-PMB C₁₂H₁₆O₃ M= 208.25 g/mol C 69.2% H 7.7% O 23.0%

In einem 500 mL-Dreihalsrundkolben mit Innenthermometer werden 5.1 mL (58 mmol) Oxalylchlorid in 80 mL abs. CH₂Cl₂ vorgelegt und auf -78°C abgekühlt. Nun werden 9.26 (131,75 mmol) mL DMSO zugegeben und 15 min nachgerübri.

Zur Lösung werden 11.075 g (52,7 mmol) R3-PMB in 40 mL abs. CH₂Cl₂ zugegeben, 30 min nachgerührt, wobei die Temperatur auf etwa -40°C ansteigen darf Man gibt nun 46 mL Hünigbase (5 eq) hinzu, rührt 30 min nach und entfernt

dann das Kühlbad.

Bei 0°C werden 200 mL Eiswasser zugefügt, die Phasen getrennt und die wäßrige Phase noch zweimal mit Ether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden nacheinander mit ges. NH4Cl-Lag., H2O, ges. NaHCO3-Lag., H2O und Brine gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und einrotiert. Der verbleibende Rohaldehyd 9.55 g (87.1% Ausbeute) wird aufgrund der Racemerisierungsgefahr so gleich weiter umgesetzt.

 R_c Wert (Hex/EE= 3:1) ≈ 0.41 F II(rotviolett):

F V (spontan orange)

1H-NMR (250 MHz, CDCl3) filt R4-PMB: 8 in ppm = 1.12 (d, J = 7.1 Hz, 3H, H-3); 2.65 (qddd, J = 7.0, 7.0, 5.2, 1.6 Hz, 1H, H-2); 3.60 (dd, J = 9.4, 5.3 Hz, 1H, H-4); 3.66 (dd, J=9.4, 6.7 Hz, 1H, H-4); 3.81 (a, 3H, H-8); 4.46 (a, 2H, H-5); 6.88 (d, J=8.7 Hz, 2H, H-6); 7,24 (d, J=8.7 Hz, 2H, H-7); 9.71 (d, J = 1.5 Hz, 1H, H-1).

¹³C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃): δ in ppm = 10.6; 46.6; 55.1; 69.7; 72.8; 113.7; 129.1; 129.9; 159.1; 203.8.

 $IR(KBr-Film): v in cm^{-1} =$ 2959 m; 2935 m; 2906 m; 2858 m; 2838 m; 2724 w; 1724 s; 1612 m; 1586 w; 1514 vs; 1463 m; 1360 w; 1302 m; 1248 25 vs; 1174 m; 1095 s; 1035 s; 966 w; 930 w; 820 m; 757 w.

MS (EI, 70 eV, 200°C): m/e = 208 [M*]; 152; 137; 135; 121; 109; 91; 86; 84; 78; 77; 65; 63; 51.

 $C_{12}H_{16}O_3$: (M= 208. 1 g · mol⁻¹)

Beispiel 4

Darstellung von (2S, 3S, 4R)-[3-Hydroxy-1-([4-methoxyphenyl]methoxy)-2,4,6,6-tetramethyl]-oct-7-en-5-on und (2S, 3R, 4S)-[3-Hydroxy-1-([4-methoxyphenyl]methoxy)-2,4,6,6-tetramethyl]-oct-7-en-5-on

R5-1-PMB C20H30O4 M= 334.45 g/mol C 71.8% H 9.0% O 19.1%

R5-2-PMB C20H30O4 M= 334.45 g/mol C71.8% H 9.0% O 19.1%

Zu 25.7 mL (182 mmol) Diisopropylamin in 250 mL abs. THF werden bei -20°C langsam 106.4 mL (169.6 mmol) einer 1.6 M nBuLi-Lag. in Hexan zugegeben und 30 min nachgerührt. Die LDA-Lag. wird nun auf -90°C abgekühlt, 20.84 g (165 mmol) des 4,4-Dimethyl-Hex-5-en-3-ons zugefügt und 30 min nachgerührt.

Bei -90°C wird der frisch dargestellten Rohaldebydes (≈109.3 mmol ex 23. 14 g R3-PMB), gelöst in etwas abs. THF, 55 zu der Enolat-Lag, langsam zugetropft. Nach DC-Kontrolle ist die Reaktion nach ca. 10 min bereits vollständig abgelaufen.

Nun wird das Kühlbad entfernt und einige Milliliter Wasser zugefügt. Die organische Phase wird anachließend abgetrennt, über Magnesiumsulfst getrocknet und das Solvens am Rotationsverdampfer entfernt.

Nach chromatographischer Reinigung über eine 5: 1-Hex/EE-Kieselgelsäule wurden 31.8 g (86.5%) Diastereomerengemisch über die zwei Stufen (Oxidation und Aldol-Addition) erhalten. Bei kleineren Mengen kann die Diastereomerentrennung durch zweisache Chromstographie ersolgen. Bei größeren Mengen empsiehlt sich eine HPLC-Trennung bzw. eine Diastereomerentrennung auf der nachf Igenden Stufe (größerer R. Wert-Unterschied).

R-Wert von R5-1-PMB (Hex/EE= 3: 1 ≈ 0.44 F III (blaugrau)

1H-NMR (250 MHz, CDCh) von R5-1-PMB; δ in ppm = 0.93 (d, J = 6.8 Hz, 3H, 2-CH₃); 1.04 (d, J = 6.8 Hz, 3H, 4-CH₃); 1.22 (a, 3H, 6a-CH₃); 1.25 (a, 3H, 6b-CH₃); 1.81 (br m,

15

30

50

In einem 500 mL-Dreihalsrundkolben mit Innenthermometer werden 5.1 mL (58 mmol) Oxalylchlorid in 80 mL aba. CH₂Cl₂ vorgelegt und auf -78°C abgekühlt. Nun werden 9.26 (131,75 mmol) mL DMSO zugegeben und 15 min nachgerührt.

Zur Lösung werden 11.075 g (52,7 mmol) R3-PMB in 40 mL abs. CH₂Cl₂ zugegeben, 30 min nachgerührt, wobei die Temperatur auf etwa -40°C ansteigen darf Man gibt nun 46 mL Hünigbase (5 eq) hinzu, rührt 30 min nach und entfernt

dann das Kühlbad.

Bei 0°C werden 200 mL Eiswasser zugefügt, die Phasen getrennt und die wäßrige Phase noch zweimal mit Ether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden nacheinander mit ges. NH4Cl-Lag., H2O, ges. NaHCO3-Lag., H2O und Brine gewaschen. Die organische Phase wird über Magnetiumsulfat getrocknet, filtriert und einrotiert. Der verbleibende Rohaldehyd 9.55 g (87.1% Ausbeute) wird aufgrund der Racemerisierungsgefahr so gleich weiter umgesetzt.

 R_c Wert (Hex/EE= 3:1) ≈ 0.41 F II(rotviolett); F V (spontan orange)

¹H-NMR (250 MHz, CDCl₂) für R4-PMB: δ in ppm = 1.12 (d, J = 7.1 Hz, 3H, H-3); 2.65 (qddd, J = 7.0, 7.0, 5.2, 1.6 Hz, 1H, H-2); 3.60 (dd, J = 9.4, 5.3 Hz, 1H, H-4); 3.66 (dd, J = 9.4, 6.7 Hz, 1H, H-4); 3.81 (a, 3H, H-8); 4.46 (a, 2H, H-5); 6.88 (d, J = 8.7 Hz, 2H, H-6); 7,24 (d, J = 8.7 Hz, 2H, H-7); 9.71 (d, J = 1.5 Hz, 1H, H-1).

¹³C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃): δ in ppm = 10.6; 46.6; 55.1; 69.7; 72.8; 113.7; 129.1; 129.9; 159.1; 203.8.

2959 m; 2935 m; 2906 m; 2858 m; 2838 m; 2724 w; 1724 s; 1612 m; 1586 w; 1514 vs; 1463 m; 1360 w; 1302 m; 1248 25 $IR(KBr-Film): v in cm^{-1} =$ vs; 1174 m; 1095 s; 1035 s; 966 w; 930 w; 820 m; 757 w.

MS (EI, 70 eV, 200°C): m/e = 208 [M+]; 152; 137; 135; 121; 109; 91; 86; 84; 78; 77; 65; 63; 51.

 $C_{12}H_{16}O_3$: (M= 208. 1 g · mol⁻¹)

Beispiel 4

Darsteilung von (2S, 3S, 4R)-[3-Hydroxy-1-([4-methoxyphenyl]methoxy)-2,4,6,6-tetramethyl]-oct-7-en-5-on und (2S, 3R, 4S)-[3-Hydroxy-1-([4-methoxyphenyl]methoxy)-2,4,6,6-tetramethyl]-oct-7-en-5-on

 $R5-1-PMB C_{20}H_{30}O_4$ M= 334.45 g/mol C 71.8% H 9.0% O 19.1%

R5-2-PMB C20H30O4 M= 334,45 g/mol C 71.8% H 9.0% O 19.1%

Zu 25.7 mL (182 mmol) Diisopropylamin in 250 mL abs. THF werden bei -20°C langsam 106.4 mL (169.6 mmol) einer 1.6 M nBuLi-Lag. in Hexan zugegeben und 30 min nachgerührt. Die LDA-Lag. wird nun auf -90°C abgekühlt, 20.84 g (165 mmol) des 4,4-Dimethyl-Hex-5-en-3-ons zugefügt und 30 min nachgerührt.

Bei -90°C wird der frisch dargestellten Rohaldehydes (≈109.3 mmol ex 23. 14 g R3-PMB), geköst in etwas abs. THF, zu der Enolat-Lag. langsam zugetropft. Nach DC-Kontrolle ist die Reaktion nach ca. 10 min bereits vollständig abgelaufen.

Nun wird das Kühlbad entfernt und einige Milliliter Wasser zugefügt. Die organische Phase wird anschließend abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Solvens am Rotationsverdampfer entfernt.

Nach chromatographischer Reinigung über eine 5: 1-Hex/EE-Kieselgelsäule wurden 31.8 g (86.5%) Diastereomerengemisch über die zwei Stufen (Oxidation und Aldol-Addition) erhalten. Bei kleineren Mengen kann die Diastereomerentrennung durch zweisache Chromatographie erfolgen. Bei größeren Mengen empfiehlt sich eine HPLC-Trennung bzw. eine Diastereomerentrennung auf der nachfolgenden Stufe (größerer R. Wert-Unterschied).

R_C-Wert von R5-1-PMB (Hex/RE= 3: $1 \approx 0.44$ F III (blaugran)

H-NMR (250 MHz, CDCl₃) von R5-1-PMB: δ in ppm = 0.93 (d, J = 6.8 Hz, 3H, 2-CH₃); 1.04 (d, J = 6.8 Hz, 3H, 4-CH₃); 1.22 (a, 3H, 6a-CH₃); 1.25 (a, 3H, 6b-CH₃); 1.81 (br m,

15

30

50

1H, 2-H); 3.15 (qd, J = 7.0, 2.4 Hz, 1H, 4-H); 3.45 (dd, J = 9.0, 6.4 Hz, 1H, 1a-H); 3.51 (m, 1H, 1b-H); 3.52 (a, 1H, 3-OH); 3.59 (dd, J = 9.2, 4.0 Hz, 1H, 3-H); 3.80 (a, 3H, OCH₃); 4.44 (dd, J = 16.4, 11.6 Hz, 2H, OCH₂Ar); 5.20 (d, J = 17.2 Hz, 1H, 8a-H); 5.20 (d, J = 10.8 Hz, 1H, 8b-H); 5.88 (dd, J = 17.2, 10.6 Hz, 1H, 7-H); 6,88 (mc, 2H, CH_{even}); 7.25 (mc, 2H, CH_{even}).

¹³C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃): 8 in ppm = 10.7; 14.1; 23.0; 23.2; 36.1; 41.0; 51.6; 55.1; 72.4; 72.8; 73.3; 113.7; 115.1; 129.1; 130.5; 141.4; 159.0; 218.5.

IR (KBr-Film): v in cm⁻¹ = 3497 br; 2971 s; 2935 s; 2876 m; 1692 s; 1633 m; 1613 m; 1586 w; 1514 vs; 1463 m; 1414 w; 1378 w; 1363 w; 1302 m; 1248 vs; 1173 m; 1087 s; 1036 s; 1010 m; 992 m; 981 m; 923 w; 824 m; 756 w.

MS (EI, 70 eV, 80°C): m/e = $334 \, [M^*]$; 316 (M-H₂O); 287; 241; 227; 213; 208; 207; 197; 190; 175; 149; 137; 121; 69.

Drehwert: $[\alpha]_0^m = -14.2 (c= 0.675; CHCl_3)$

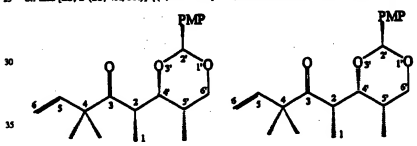
C₂₀H₅₀O₄: (M = 334.2g · mol⁻¹) EA: ber:: C: 71.82% H: 9.04% gef: C: 71.82% H: 8.95%

15

40

Beispiel 5

Darstellung von [2R, 2-(2S, 4S, 5S)]- [4,4-Dimethyl-2-[2-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-1,3-dioxan-4-yl]}hex-5-en-3-on und [2S, 2-(2S, 4R, 5R)]- [(4,4-Dimethyl-2-[2-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-1,3-dioxan-4-yl]}hex-5-en-3-on



R6-1-PMP C₂₀H₃₀O₄ M= 334.45 g/mol C 71.8% H 9.0% O 19.1% R6-2-PMP C₂₀H₃₀O₄ M= 334.45 g/mol C 71.8% H 9.0% O 19.1%

In 250 mL abs. CH₂Cl₂ mit ca. 3 g zerstoßenem, aktiviertem 4A Molsieb, werden 8.43 g (25.22 mmol) R5-1-PMB bei -15°C vorgelegt.

Nun werden langsam 6.9 g (30,26 mmol) DDQ fest zugegeben, wobei sich die Lösung sogleich tiefblau, aufgrund der Charge-Transfer-Bildung färbt. Die Reaktionslösung wird nun langsam, über einen Zeitraum von etwa 3 h auf 0°C er-

Zur Aufarbeitung wird die Reaktionslösung über eine mit Kieselgel beschickte lange G3-Pritte filtriert und die Fritte noch mit CH₂Cl₂ und 4: 1-Hex/EE nachgewaschen. Nach Entfernung des Solvens am Rotationsverdampfer und chromatographischer Reinigung über eine 5: 1-Hex/EE-Kieselgelstule erhielt man 7.2 g (86%) sehr sauberen Produktes (R6-1-PMP) und noch 0.69 g Edukt-Produkt-Mischfraktion.

(In dieser Reaktion verwendetes Gemisch der Diastereoisomeren von R5-PMB lassen sich nach erfolgter Acetalisierung relativ leicht, chromatographisch trennen):

55 R-Wert von R6-1-PMB (Hex/EE= 3:1) ≈ 0.53 F III (blaugrau)

¹H-NMR (250 MHz, CDCl₃) von R6-1-PMP: δ in ppm = 0.75 (d, J = 6.9 Hz, 3H, 5'-CH₃); 1.96 (mc, 1H, 5'-0.75 (d, J = 6.9 Hz, 3H, 5'-CH₃); 1.15 (d, J = 6.9 Hz, 3H, 1-H); 1.27 (d, J = 3.6 Hz, 6H, 4a u. 4b-CH₃); 1.96 (mc, 1H, 5'-H); 3.27 (qd, J = 6.9, 4.1 Hz, 1H, 2-H); 3.48 (t(dd),J = 11.3 Hz, 1H, 6a'-H); 3.76 (dd,J = 9.9,4.1 Hz, 1H, 4'-H); 3.79 (a, 1H, OCH₃); 4.06 (dd,J = 11.3+4.7 Hz, 1H, 6b'-H); 5.17 (d,J = 10.7 Hz, 1H, 6a-H); 5.21 (d,J = 17.6 Hz, 1H, 6b-H); 5.38 (a, 1H, -O₂CHAr); 6.01 (dd,J = 17.6, 10.7 Hz, 1H, 5-H); 6.86 (mc, 2H, CH_{mum}); 7.39 (mc, 2H, CH_{mum}).

¹³C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃): 8 in ppm = 12.6; 12.8; 24.0; 24.3; 32.1; 43.4; 51.3; 55.2; 72.8; 82.3; 100.6; 113.4; 114.2; 127.1; 131.0; 142.6; 159.7; 213.1.

IR(KBr-Film): v in cm⁻¹ = 3082.9 w; 2968.4 s; 2936.3 s; 2875.5 m; 2837.2 m; 1707.0 vs; 1633.1 m; 1615.4 s; 1588.0 w; 1517.9 vs; 1461.6 s; 1416.1 w; 1391.2 s; 1370.7 m; 1337.8 w; 1302.3 m; 1248.9 vs; 1171.6 m; 1115.5 s; 1077.9 s; 1035.6 s; 1012.9 s; 994.0 m; 980.2

m; 921.7 m; 828.6 s; 784.1 w; 665.2 w; 618.1 w.

MS (EI, 70 eV,°C): m/e = 277; 263; 207; 196; 152; 137; 135; 127; 121; 83; 71; 69.

Drehwert: $(\alpha)_0^{20} = +15.5$ (c= 1.34; CHCl₃)

C₂₀H₂₅O₄: (M= 332.2 g · mol⁻¹) EA: ber.: C: 72.26% H: 8.49% gef.: C: 72.02% H: 8.41%

10

15

20

Beispiel 6

Darstellung von [4R, 2(2S, 4S, 5S)]-{2,2-Dimethyl-4-[2-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-1,3-dioxan-4-yl]-3-oxo}pentanal

PMP O 7 2 10 H

R7-1-PMP C₁₉H₂₆O₅ M= 334.41 g/mol C 68.2% H 7.8% O 23.9%

30

In 100 mL abs. CH₂Cl₂/MeOH (1:1) werden 1 g (3 mmol) R6-1-PMP bei -78°C vorgelegt. Die Lösung wird nun bei -78°C bis zur leichten Blanfärbung ozonisiert. Nun wird der Ozongenerator abgeschaltet, noch Sauerstoff bis zur Entfarbung durchgeleitet und dann zum Aufbrechen des Sekundärozonides DMS im Überschuß zugegeben.

Ding unrengezenet und dami zum Frankliche der Explosionsgefahr sehr langsam erwärmen gelassen (> 4 h), bei -10°C zuDie Reaktionslösung wird aufgrund der Explosionsgefahr sehr langsam erwärmen gelassen (> 4 h), bei -10°C zunächst das überschüssige DMS und etwas Solvens im Wasserstrahlvakuum entfernt. Der Rest des Solvens kann nun am
Rotationsverdampfer ohne übermäßige Geruchsbelästigung entfernt werden.

Zur Reinigung des Rohaldehydes muß dieser schnell über eine 3: 1-Hex/EE-Kieselgelsäule chromatographiert werden, da der Aldehyd auf der Säule zur Retroaldol-Zersetzung neigt.

Die Ausbeuten liegen aus diesem Grunde meist nur bei 80%, wobei im vorliegenden Fall mit 930 mg (92.4%) die beste bisher erzielte Ausbeute erhalten wurde.

R_C-Wert (Hex/EE= 3:1) ≈ 0.37 P III (graubraun); F V (spontan orange)

¹H-NMR (250 MHz, CDCl₃) von R7-1-PMP: 8 in ppm = 0.79 (d, J = 6.7 Hz, 3H, 5'-Cl₃); 1.16 (d, J = 6.9 Hz, 3H, 5-H); 1.32 (e, 3H, 2a- CH₃); 1.42 (e, 3H, 2b-Cl₃); 2.01 (mc, 1H, 0.79 (d, J = 6.9, 3.7 Hz, 1H, 4-H); 3.50 (t(dd), J = 11.2 Hz, 1H, 6a'-H); 3.78 (e, 3H, OCl₃); 3,79 (v, 1H, 4'-H); 5'-H); 3.17 (qd, J = 6.9, 3.7 Hz, 1H, 4-H); 3.50 (t(dd), J = 11.2 Hz, 1H, 6a'-H); 3.78 (e, 3H, OCl₃); 7.33 (mc, 2H, CH_{gross}; 9.36 (e, 1H, 4.06 (dd, J = 11.3, 4.8 Hz, 1H, 6b'-H); 5.26 (e, 1H, -O₂CHAr); 6.85 (mc, 2H, CH_{gross}); 7.33 (mc, 2H, CH_{gross}; 9.36 (e, 1H, -CHO)).

¹³C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃): 8 in ppm = 10.3; 12.2; 19.3; 20.4; 31.2; 45.0; 55.3; 61.2; 72.7; 81.2; 100.8; 113.5; 127.2; 132.0; 159.9; 200.2; 208.3.

IR(KBrFilm): v in cm⁻¹ = 2967 m; 2938 m; 2876 w; 2838 m; 2720 w; 1734 m; 1698 vs; 1615 m; 1588 w; 1518 s; 1462 m; 1393 m; 1369 m; 1303 m; 2967 w; 1172 m; 1111 m; 1076 s; 1032 s; 994 m; 973 m; 908 w; 830 m; 739 w; 707 s; 667 w.

MS (EI, 70 eV, 140°C): m/e = 334[M+]; 333(M-H); 306(M-CO); 278; 263; 236; 207; 182; 181; 152; 137; 136; 121; 109; 99; 77; 71; 69; 55.

1 T. O. M. 224.2 a. mal⁻¹)

65

55

 $C_{19}H_{26}O_5$: (M= 334.2 g · mol⁻¹)

Beispiel 7

Darstellung von [2R, 2(2S, 4S, 5S), 5S]-{5-Hydroxy-4,4-dimethyl-2-[2-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-1,3-dioxan-4-yl]}oct-7-en-3-on und [2R, 2(2S, 4S, 5S), 5R]-{(5-Hydroxy-4,4-dimethyl-2-[2-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-1,3-dioxan-4-yl]}oct-7-en-3-on

R8-1-PMP C₂₂H₃₄O₅ M= 378.50 g/mol C 69.8% H 9.1% O 21.1%

10

20

R8-2-PMP C₂₂H₃₄O₅ M= 378.50 g/mol C 69.8% H 9.1% O 21.1%

In 10 mL abs. Diethylether werden 494 mg (1.54 mmol) DIPCl bei -78°C vorgelegt und mit 1.54 mL einer 1 M Allylmagnesiumbromid-Lag. versetzt, 30 min bei -78°C nachgerührt und dann langsam auf Raumtemperatur erwärmen gelassen, wobei MgBrCl ausfüllt.

Nach Abkühlung des Allyiboran-Reagenzes auf -78°C werden 490 mg (1.465 mmol) R7-1-PMP, gelöst in etwas Ether, per Injektionsapparat über einen Zeitraum von 3 h langsam zugetropft. Anschließend wird auf Raumtemperatur erwärmen gelassen, die ausgefallenen Salze abfiltriert und die Lösung am Rotationsverdampfer eingeengt.

Der Rückstand wird in etwas Ether aufgenommen mit 1.46 mL 3 N NaOH und 0.6 mL 30%ige Wasserstoffperoxid-

Lag. versetzt und bei RT über Nacht kräftig gerührt.

Bei vollständigem Umsatz (DC-Kontrolle) wird von nachgefallenen Salzen abfiltriert, mit Ether nachgewaschen, die Phasen getrennt, die organische Phase mit ges. NH₄Cl-Lsg., Wasser und Brine ausgeschüttelt, über Magnesiumsulfst getrocknet, filtriert und einrotiert.

Das Rohprodukt wird anschließend über eine 3:1-Hex/EE-Kieselgelsäule chromatographiert. Man erhielt 408 mg (74%) Diastereomerengemisch (81:19) R8-1-PMP, welches auf der präparativen HPLC-Anlage getrennt wurde.

¹H-NMR (250 MHz, CDCl₃) von R8-1-P1: δ in ppm = 0.87 (d, J = 6.7 Hz, 3H, 5'-CH₃); 1.17-1.25 (v, 9H, 1-H, 4a u. 4b-CH₃); 2.04 (m, 2H, 5'-H u. 6a-H); 2.22 (m, 1H, 6b-H); 2.76 (d, J = 5.4 Hz, 1H, 5-OH); 3.40 (qd, J = 7.1,3.0Hz, 1H, 2-H); 3.49 (t, J = 11.2Hz, 1H, 6a'-H); 3.73 (dd, J = 10.0, 3.0 Hz, 1H, 4'-H); 3,79 (a, 1H, OCH₃); 3.81 (v, 1H, 5-H); 4.07 (dd, J = 11.3, 4.8 Hz, 1H, 6b'-H); 5.02 (m, 1H, 8a-H); 5.08 (m, 1H, 8b-H); 5.41 (a, 1H, -O₂CHAr); 5.80 (m, 1H, 7-H); 6.87 (mc, 2H, CH_{scon}); 7.37 (mc, 2H, CH_{scon}).

¹³C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃); δ in ppm = 12.7; 13.6; 19.0; 22.0; 31.7; 35.9; 43.6; 52.5; 55.1; 72.9; 75.4; 83.6; 100.8; 113.4; 117.0; 127.1; 130.5; 135.8; 159.7; 216.8.

IR(KBr-Film): v in cm⁻¹ = 3484 br; 3074 w; 2960 s; 2838 m; 1703 s; 1640 w; 1615 m; 1588 w; 1518 vs; 1463 m; 1391 s; 1369 m; 1303 m; 1250 vs; 1172 m; 1126 m; 1110 m; 1077 s; 1034 vs; 992 s; 914 w; 874 w; 829 m; 784 w.

MS (EI, 70 eV, °C): m/e = 376 [M*]; 375; 335; 306; 305; 279; 277; 244; 243; 207; 170; 165; 137; 136; 135; 123; 91; 71.

55 C₂₂H₃₂O₅: (M= 376.25 g · mol⁻¹) EA: bez.: C: 70.185% H: 8.57% gef.: C: 69.99% H: 8.52%

Beispiel 8

Darstellung von [2R, 2(2S, 4S, 5S), 5S]-4,4-Dimethyl-5-[[(1,1-dimethylethyl)dimethylsilyl]oxy]-2-[2-(4-methoxyphe-nyl)-5-methyl-1,3-dioxan-4-yl]oct-7-en-3-on

OTBS O Oy 2 10

R8-1-S1 C₂₂H₄₆O₅Si M= 490.75 g/mol C 68.5% H 9.4% O 16.3% Si 5.7%

Bei -20°C werden in 100 mL abs. CH₂Cl₂ 1.94 g (5.151 mmol) R8-1-P1 vorgelegt, mit 2.4 mL 2,6-Lutidin (4 eq) und 2.4 mL tert.-Butyldimethylsily-O-Triflat (2 eq) versetzt und 2-3h gerührt.

Zur Aufarbeitung wird mit etwas ges. NH₄Cl-Lsg. und Eiswasser die Reaktion abgebrochen, die Phasen getrennt, die organische noch mit ges. NH₄Cl-Lsg., Wasser und Brine ausgeschüttelt, die organische Phase über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und einrotiert.

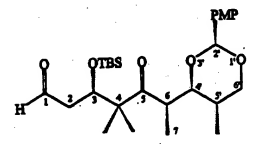
Nach chromatographischer Reinigung über eine 10: 1-Hex/EE-Kieselgelsäule erhielt man in praktisch quantitativer Ausbeute (3 99%) R8-1-S1.

¹H-NMR (250 MHz, CDCl₃) von R8-1-S1: δ in ppm = 0.02 (s, 3H, Si-CH₃); 0.05 (s, 3H, Si-CH₃); 0.82 (d, J = 6.6 Hz, 3H, 5'-CH₃); 0.88 (s, 9H, -C(CH₃)₃); 1.14 (s, 3H, 4s-CH₃); 1.15 (d, J = 6.3 Hz, 3H, 1-H); 1.21 (s, 3H, 4b-CH₃); 2.06 (m, 1H, 5'-H); 2.14 (mc, 2H, 6a u. 6b-H); 3.26 (qd, J = 6.9, 2.8 Hz, 1H, 2-H); 3.49 (t, J = 7.1 Hz, 1H, 6a'-H); 3.77 (s, 3H, OCH₃); 3.77 (dd,J=10.2, 2.8 Hz, 1H, 4'-H); 4.09 (dd, J = 11.3, 4.7Hz, 1H, 5-H); 4.14 (dd, J = 6.1, 4.4Hz, 1H, 6b'-H); 4.91 (m, 1H, 8a-H); 4.97 (m, 1H, 8b-H); 5.38 (s, 1H, O₂CHAr); 5.81 (m' 1H, 7-H); 6.84 (mc, 2H, CH_{wom}); 7.35 (mc, 2H, CH_{wom}).

¹³C-NMR (100 MHz, CDCl₃): 8 in ppm = 11.4; 12.5; 18.2; 19.3; 23.4; 26.0; 31.2; 39.1; 42.9; 54.0; 55.2; 72.9; 81.9; 100.6; 113.4; 116.2; 127.2; 130.9; 136.6; 159.7; 40 214.6.

Beispiel 9

Darstellung von [6R, 2(2S, 4S, 5S), 3S]-{4,4-Dimethyl-3-{[(1,1-dimethylethyl)dimethylailyl]oxy]-6-[2-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-1,3-dioxan-4-yl]-5-oxo}heptanal



R9-1-S1 C₂₇H₄₄O₆Si M= 492.72 g/mol C 65.8% H 9.0% O 19.5% Si 5.7%

In 60 mL CH₂Cl₂/MeOH (20:1) werden 300 mg (0.61 mmol) R8-1-S1 bei -78 °C vorgelegt. Die Lösung wird bei -78 °C vorgelegt. Die Lösung wird bei -78 °C bis zur leichten Blaufärbung zonisiert, anschließend wird noch Sauerstoff durch die Lösung geleitet, um überschüssiges Ozon zu entfernen.

55

5

10

Noch bei -78°C wird eine kaltgesättigte Triphenylphosphinlösung in CH₂Cl₂ im Überschuß zugegeben und die Lösung langsam auf Raumtemperatur erwärmen gelassen. Die Lösung wird am Rotationsverdampfer eingeengt und über eine 5:1 -Hex/EE-Kieselgelgelsäule chromatographiert. Es wurden 302 mg (99.7%) R9-1-S1 erhalten.

1H-NMR(250MHz, CDCl₃)von R9-1-S1: 8 in ppm = 0.02 (s, 3H, Si-CH₃); 0.06 (s, 3H, Si-CH₃); 0.82 (d, J = 6.6 Hz, 3H, 5'-CH₃); 0.85 (s, 9H, -C(CH₃)₃); 1.13 (d, J = 6.9 Hz, 3H, 6-CH₃); 1.14 (s, 3H, 4a-CH₃); 1.19 (s, 3H, 4b-CH₃); 2.02 (mc, 1H, 5'-H); 2.38 (ddd, J = 16.8, 5.5, 3.0 Hz, 1H, 2a-H); 2.48 (ddd, J = 16.8, 4.7, 1.7 Hz, 1H, 2b-H); 3.27 (qd, J = 6.9, 3.0 Hz, 1H, 5'-H); 3.49 (t, J = 11.3 Hz, 1H, 6a'-H); 3.75 (dd, J = 9.6, 3.0 Hz, 1H, 4'-H); 3.76 (s, 3H, OCH₃); 4.07 (dd, J = 11.6, 5.0 Hz, 1H, 6b'-H); 4.65 (t, J = 5.5 Hz, 1H, 3-H); 5.39 (s, 1H, -O₂CHAr); 6.83 (mc, 2H, CH_{eron}); 7.33 (mc, 2H, CH_{eron}); 9.71 (dd, J = 3.0 Hz, 1H, CHO).

¹³C-NMR(MHz, CDCl₃): 8 in ppm = 11.4; 12.4; 18.0; 18.9; 23.1; 25.8; 31.1; 42.9; 48.8; 53.5; 55.1; 71.0; 72.7; 81.8; 100.6; 113.3; 127.1; 130.7; 159.6; 201.3; 214.3.

IR(KBr-Film): v in cm⁻¹ = 2957 s; 2934 s; 2856 s; 2723 w; 2253 w; 1726 vs; 1702 s; 1615 m; 1588 w; 1518 s; 1463 s; 1390 s; 1361 m; 1303 m; 1251 vs; 1172 m; 1159 w; 1125 m; 1099 s; 1079 s; 1035 s; 1005 s; 980 m; 938 w; 912 m; 836 vs; 777 s; 673 w; 648 w.

20 MS (EI, 70 eV, 240°C): m/e = 493[M*]; 435; 277; 263; 207; 171; 137; 129; 121; 83; 75; 73.

Drehwert: $[\alpha]_0^{29} = -11.3$ (c= 0.78; CHCl₃)

25 C₂₇H₄₄O₆Si: (M= 492.7 g · mol⁻¹) EA: bez.: C: 65.82% H: 9.00% gef.: C: 66.05% H: 9.17%

IR(KBr-Film): v in cm⁻¹ = 3075 w; 2956 vs; 2934 vs; 2856 s; 1703 s; 1640 w; 1616 m; 1588 w; 1518 s; 1471 m; 1462 s; 1389 s; 1360 m; 1302 m; 1251 vs; 1172 m; 1126 s; 1078 s; 1036 vs; 1004 s; 980 m; 938 w; 911 w; 836 vs; 810 m; 776 w; 671 w.

MS (EI, 70 eV, 240°C): m/e = 491[M*]; 433; 363; 278; 263; 252; 227; 207; 199; 185; 157; 137; 135; 121; 91; 75; 73.

35 Drehwert: $[\alpha]_0^{2a} = -4.1$ (c= 0.615; CHCl₃)

C₂₈H₄₆O₅Si: (M= 490.7 g·mol⁻¹) EA: ber.: C: 68.53% H: 9.48% ggf.: C: 68.29% H: 9.34%

45

60

Beispiel 10

Darstellung von [6R, 2(2S, 4S, 3S), 5S]-{4,4-Dimethyl-3-{[(1,1-dimethylethyl)dimethylsilyl]oxy}-6-[2-(4-methoxyphenyl)-5-methyl-1,3-dioxan-4-yl]-5-oxo}heptansäure

R10-1-S1 C₂₇H₄₄O₇Si M= 508.72 g/mol C 63.7% H 8.7% O 22.0% Si 5.5%

In 22.3 mL tert.-Butanol und 5.4 mL 2,3-Dimethyl-but-2-en werden bei Raumtemperatur 528 mg (1.07 mmol) R9-1-S1 vorgelegt. Nun wird langsam eine Lösung von 893 mg (9.82 mmol) NaClO₂ und 893 mg (7.41 mmol) NaH₂PO₄ in 8.9 mL Wasser zugetropft. Nach ca. 5 h wird die Lösung mit verd. HCl leicht angesäuert und fünf mal mit CH₂Cl₂ extrahiert. Die organische

Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und eingeengt. Das Rohprodukt wird über eine 1:1-Hex/EE-Kieselgelsäule chromatographiert. Es wurden 527 mg (96.7%) R10-1-S1 als weiße kristalline Verbindung erhalten.

 $^{1}H\text{-NMR} \ (250 \ \text{MHz}, CDCl_{3}) \ von \ R10\text{-}1\text{-}S1\text{:} \ \delta \ in \ ppm = \\ 0.03 \ (a, 3H, Si\text{-}CH_{3}); \ 0.06 \ (a, 3H, Si\text{-}CH_{3}); \ 0.82 \ (d, J = 6.9 \ Hz, 3H, 5\text{-}CH_{3}); \ 0.85 \ (a, 9H, -C(CH_{3})_{3}); \ 1.12 \ (a, 3H, 4a\text{-}CH_{3}); \ 1.15 \ (d, J = 7.2 \ Hz, 3H, 7\text{-}H); \ 1.22 \ (a, 3H, 4b\text{-}CH_{3}); \ 2.03 \ (mc, 1H, 5\text{-}H); \ 2.31 \ (dd, J = 16.5, 6.6 \ Hz, 1H, 2a\text{-}H); \ 2.46 \ (dd, J = 16.2, 3.6 \ Hz, 1H, 2b\text{-}H); \ 3.28 \ (qd, J = 6.9, 3.0 \ Hz, 1H, 6\text{-}H); \ 3.49 \ (t, J = 11.0 \ Hz, 1H, 6a\text{-}H); \ 3.76 \ (a, 3H, OCH_{3}); \ 3.77 \ (dd, J = 9.9, 3.0 \ Hz, 1H, 4\text{-}H); \ 4.08 \ (dd, J = 11.3, 4.7 \ Hz, 1H, 6b\text{-}H); \ 4.57 \ (dd, J = 6.6, 3.6 \ Hz, 1H, 3\text{-}H); \ 5.39 \ (a, 1H, -O_{2}CHAr); \ 6.84 \ (mc, 2H, CH_{arom}); \ 7.34 \ (mc, 2H, CH_{arom}).$

¹³C-NMR (62.5 MHz, CDCl₃): 8 in ppm = 11.6; 12.5; 18.0; 19.1; 22.5; 25.8; 31.3; 39.2; 43.2; 53.5; 55.1; 72.7; 72.9; 82.1; 100.6; 113.4; 127.1; 130.7; 159.6; 176.8; 214.1.

IR(KBr-Film): v in cm⁻¹ = 2959 s; 2936 s; 2883 m; 2855 m; 1707 vs; 1616 m; 1588 w; 1519 s; 1464 m; 1429 w; 1388 m; 1371 w; 1360 w; 1313 m; 2959 s; 2936 s; 2883 m; 2855 m; 1707 vs; 1616 m; 1588 w; 1519 s; 1464 m; 1429 w; 1388 m; 1371 w; 1360 w; 1313 m; 1251 vs; 1220 w; 1172 m; 1160 w; 1123 m; 1101 s; 1077 m; 1041 m; 1029 m; 1010 m; 996 m; 982 m; 952 w; 939 w; 836 s; 776 s; 687 w; 670 w.

MS (EI, 70 eV, 280°C): m/e= 509[M+]; 508(M-H); 451, 315; 297; 266; 227; 207; 187; 171; 153; 145; 137; 135; 121; 101; 83; 75; 50.

 $C_{27}H_{44}O_7Si$: (M= 508.7 g·mol⁻¹) EA: ber.: C: 63.75% H: 8.72% gef.: C: 63.63% H: 8.91%

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel I

worin R¹ Wasserstoff; C₁-C₆-Alkyl, oder Benzyl und X OH, Halogen, -SO₂Ph, -SO₂-B oder

mit
R² in der Bedeutung von Wasserstoff oder Methyl,
B in der Bedeutung von C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Perfluoralkyl und
n in der Bedeutung von 0 oder 1
bedeuten.
2. Verbindungen der allgemeine Formel Ia

worin

R¹ Wasserstoff; C₁-C₆-Alkyl, oder Benzyl,

R⁶ (R⁸)(R¹⁰)Si oder ein gegebenenfalls substituierter Benzylrest

R⁷ eine beliebige chelatiaierungsfähige Schutzgruppe

X OH, Halogen, -SO₂Ph, -SO₂-B oder

60

50

55

20

25

30

X,

10

15

20

25

30

35

45

50

55

65

mit \mathbb{R}^2 in der Bedeutung von Wasserstoff oder Methyl, B in der Bedeutung von $C_1\text{-}C_4\text{-}Alkyl$ oder $C_1\text{-}C_4\text{-}Perfluoralkyl}$ und n in der Bedeutung von 0 oder 1 bedeuten.

3. Verbindungen der allgemeinen Formel II

QR⁴
P⁵
R³
N
S

worin
Y OH, Brom, Iod
R³ Wasserstoff oder Methyl,
R⁴ eine beliebige chelatisierungsfähige Schutzgruppe und
R⁵ C₁-C₄-Alkyl bedeuten.
4. Verbindung der allgemeinen Formel III

R¹ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, oder Benzyl,
R³ Wasserstoff oder Methyl,
R⁴ eine beliebige chelatisierungsfähige Schutzgruppe und

R⁵ C₁-C₄-Alkyl bedeuten.

5. Die Verbindung der Formel IV

worin PMB für p-Methoxybenzyl steht. 6. Die Verbindung der Pormel V

worin PMP für p-Methoxyphenyl steht.
7. Die Verbindung der Formel VI

worin PMP für p-Methoxyphenyl steht.

8. Die Verbindung der Formel VII

worin PMP filr p-Methoxyphenyl und TBS für tert. Butyldimethylsilyl stehen.

9. Verbindungen der Formel (VIII),

worin PMP für p-Methoxyphenyl und TBS für tert.Butyldimethylsilyl stehen.

10. Verfahren zur Herstellung der Verbindung der Formel (VIII)

dadurch gekennzeichnet, daß in an sich bekannter Weise in einem Schritt 1

$$H_3CO_2C$$
OH
OPMB
(IX)
(X)

die Hydroxyfunktion von Methyl-3-hydroxy-(2S)-methylpropionat(IX) als p-Methoxybenzylether durch Umsetzung mit p-Methoxy-benzyl-2,2,2-trichloracetimidat(PMBTCAI) geschützt wird (a), der Ester mit Diisopropylaluminiumhydrid unter bekannten Bedingungen zum Alkohol reduziert wird (b) und der Alkohol anschließend mit Oxalylchlorid in DMSO zum Aldehyd (X) oxidiert wird und in einem Schritt 2

65

50

55

10

15

20

25

30

der erhaltene Aldehyd (X) mit dem aus Lithimdiisopropylamid und 2,2-Dimethyl-1-hexen-4-on erzeugten Lithiumenolat umgesetzt wird zu Verbindung (IV) und in einem Schritt 3

die sekundäre Alkoholfunktion des erhaltenen Ketons (IV)gemeinsam mit der primitren Alkoholfunktion als Benzylidenacetal geschützt wird (e), die terminale Vinylgruppe mit Ozon gespalten wird und in einem Schritt 4

30

35

45

50

55

65

der erhaltene Aldehyd (V) mit Allylboran (g) in den Allylalkohol VI) überführt wird und in einem Schritt 5

die Alkoholfunktion mit Tertikrbutyldimethylsilyltriflat in Methylenchlorid umgesetzt wird (h), die terminale Vinylgruppe mit Ozon gespalten wird (i), und der Aldehyd mit Natriumchlorit, Natriumdihydrogenphosphat, 2,3-dimethyl-but-2-en zur Carbonalure (VIII) oxidiert wird, die gegebenenfalls in einen Ester überführt werden kann.